

**US5662911**

Biblio

Desc

Claims

Page 1

Drawing



Benzodiazepine protein conjugates

Patent Number: ☐ US5662911

Publication date: 1997-09-02

Inventor(s): HUBER ERASMUS (DE); KLEIN CHRISTIAN (DE); JOSEL HANS-PETER (DE); ZINK BRUNO (DE)

Applicant(s):: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH (DE)

Requested Patent: ☐ EP0726275



Application Number: US19960590830 19960124

Priority Number (s): DE19951003320 19950202

IPC Classification: A61K45/00 ; C07D243/28

EC Classification: C07D403/06, C07D403/12, C07K16/44Equivalents: ☐ DE19503320, ES2130703T, JP2732825B2, ☐ JP8245689

Abstract

Benzodiazepine protein conjugates of the formula I  I  II wherein R1 is hydrogen, a methyl group or R, R2 is hydrogen, a hydroxyl or an OR group, with R1 or R2 containing an R group, R3 is a halogen, NO2 or NH2, X is hydrogen or a halogen, wherein R is a group of the formula II, wherein Z is a macromolecular immunogen reactive carrier substance and n is 2 or 3. The benzodiazepine protein conjugates are used as immunogens to obtain antibodies to benzodiazepines. The invention also relates to an immunoassay for the detection of benzodiazepines where the so generated antibodies are used.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)



Eur päisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 726 275 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
14.08.1996 Patentblatt 1996/33

(51) Int. Cl.⁶: C07K 14/00, C07K 16/44,
G01N 33/94, G01N 33/531,
C07D 403/12, C07D 403/06

(21) Anmeldenummer: 96101315.8

(22) Anmeldetag: 31.01.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten:
DE ES FR GB IT

(30) Priorität: 02.02.1995 DE 19503320

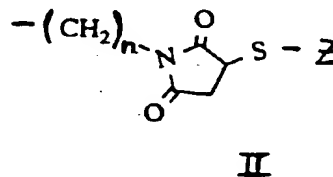
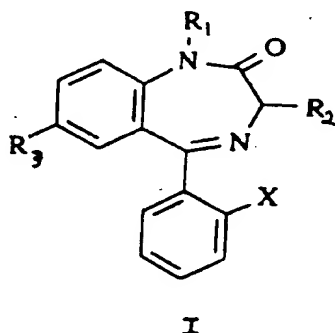
(71) Anmelder: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH
D-68298 Mannheim (DE)

(72) Erfinder:

- Huber, Erasmus, Dr.
D-86923 Finning (DE)
- Klein, Christian, Dr.
D-82362 Weilheim (DE)
- Josel, Hans-Peter, Dr.
D-82362 Weilheim (DE)
- Zink, Bruno
D-82449 Uffing (DE)

(54) Neue Benzodiazepinproteinkonjugate und ihre Verwendung zur Immunologischen Bestimmung von Benzodiazepinen

(57) Die Erfindung betrifft neue Benzodiazepinproteinkonjugate der Formel I



in der R1 Wasserstoff, eine Methylgruppe oder R darstellt,
R2 Wasserstoff, Hydroxy oder eine OR-Gruppe darstellt, wobei entweder R1 oder R2 eine OR-Gruppe enthält,
R3 Halogen, NO₂ oder NH₂ darstellt,
X Wasserstoff oder Halogen darstellt,
wobei R eine Gruppe der Formel II darstellt, in der Z eine makromolekulare immunogenwirksame Trägersubstanz bedeutet, und N = 2 oder 3 ist.

Die Benzodiazepinproteinkonjugate werden als Immunogen verwendet um Antikörper gegen Benzodiazepine zu erzeugen.

Die Erfindung betrifft weiter einen Immunoassay zum Nachweis von Benzodiazepinen, bei dem die so erzeugten Antikörper verwendet werden.

EP 0 726 275 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Benzodiazepinproteinkonjugate, deren Herstellung, deren Verwendung als Immunogen, ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern gegen Benzodiazepine und ein Immunoassay zum Nachweis von Benzodiazepinen unter Verwendung dieser Antikörper. Weiter sind Gegenstand der Erfindung neue Benzodiazepin-Linkerverbindungen, deren Herstellung und deren Verwendung zur Herstellung der neuen Konjugate.

Der analytische Nachweis von Verbindungen aus der Klasse der Benzodiazepine hat in den letzten 1 1/2 Jahrzehnten zunehmende Bedeutung erlangt. Benzodiazepine spielen eine große Rolle als Arznei und Beruhigungsmittel, können andererseits als Sucht- und Ausweichdrogen mißbraucht werden, spielen eine Rolle bei Vergiftungen, vor allem bei Mischintoxikationen und Suiciden. Ihr Nachweis ist auch von großer verkehrsmedizinischer Relevanz.

Deshalb besteht zunehmend Interesse an immunologischen Nachweismethoden zum schnellen, qualitativen und quantitativen Nachweis von Benzodiazepinen in Körperflüssigkeiten. Für Immunoassays notwendig sind kupplungsfähige Benzodiazepinlinker-Verbindungen ("Hapten-Linker-Verbindungen") zur Synthese von Benzodiazepinproteinkonjugaten ("Haptenproteinkonjugate"). Die Benzodiazepinproteinkonjugate werden einerseits als Immunogene zur Erzeugung von gegen Benzodiazepine gerichteten Antikörpern eingesetzt, Benzodiazepin-Enzymkonjugate können andererseits auch als enzymmarkierte Antigene oder als Polyhaptenen in Immunoassays verwendet werden.

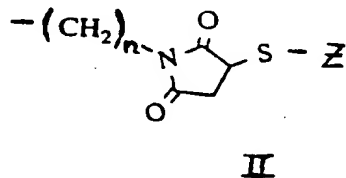
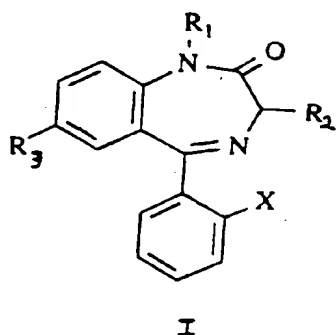
Benzodiazepinlinkerverbindungen und Benzodiazepinproteinkonjugate sind bekannt: z.B. EP-A-0 264 797, J. Pharm. Sci. 66, 235 (1977), Biochem. Pharm. Exp. Therapeutics 186, 167 (1973), J. Imm. 4, 135 (1983), US-P-4,243,654, US-P-4,046,636, US-P-4,777,169, US-P-4,043,989 und US-P-4,083,948. Die damit erzeugten Antikörper werden in Serumtests eingesetzt.

Eine Besonderheit bei Immunoassays zum Nachweis von Benzodiazepinen liegt darin, daß Antikörper benötigt werden, die nicht nur eine bestimmte Benzodiazepinverbindung, sondern die eine möglichst große Anzahl verschiedener relevanter Benzodiazepine erkennen können (hohe Kreuzreaktivität). Eine weitere Schwierigkeit zum Nachweis von Benzodiazepinen besteht dann, wenn diese in Urin nachgewiesen werden sollen. Hier treten Abbauprodukte (Metabolite) der Benzodiazepine auf (Clarke's Isolation and Identification of Drugs, 2nd ed., The Pharmaceutical Press, London 1986; R.C. Baselt, Disposition of Toxic Drugs and Chemicals in Man, 3rd ed., Year Book Medical Publishers Inc., 1989), insbesondere Amine, Glucuronide und Benzophenone, die durch die in einem Immunoassay verwendeten Antikörper ebenfalls erfaßt werden sollten. Die Aufgabe der Erfindung war es daher, Immunogene in Form von Benzodiazepinproteinkonjugaten zur Verfügung zu stellen, die als Immunantwort Antikörper mit einer möglichst hohen Kreuzreaktivität gegenüber relevanten Benzodiazepinen erzeugen, insbesondere auch gegen Benzodiazepinabbauprodukte im Urin. Ferner sollten Immunogene in Form von Benzodiazepin-Proteinkonjugaten zur Verfügung gestellt werden, die Antikörper erzeugen, deren Bindungsfähigkeit nur zu einem geringen Teil auf die Linkerteilstruktur des Konjugates gerichtet ist.

Die Aufgabe wird gelöst durch die Erfindung wie sie in den Ansprüchen beschrieben ist.

Gegenstand der Erfindung sind neue Benzodiazepinproteinkonjugate der Formel I in der R1 Wasserstoff, eine Methylgruppe oder R darstellt, R2 Wasserstoff, Hydroxy, oder eine OR-Gruppe darstellt, wobei entweder R1 oder R2 eine R-Gruppe enthält, R3 Halogen, NO2 oder NH2 darstellt, X Wasserstoff oder Halogen darstellt, wobei R eine Gruppe der Formel II darstellt, in der Z eine makromolekulare immunogen wirksame Trägersubstanz bedeutet und n=2 oder 3 ist.

Bevorzugt ist n=2.

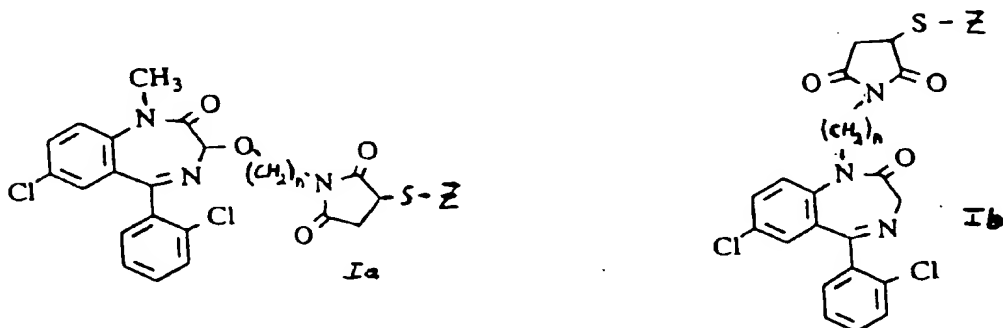


Makromolekulare Trägersubstanzen sind bevorzugt Polypeptide, beispielsweise KLH (key limpet haemocyanin), Edestin oder Rinderserumalbumin. Auch Enzyme, wie β -Galaktosidase, sind geeignet.

Unter Halogen wird Fluor, Chlor, Brom oder Jod verstanden. Bevorzugter Rest für R3 und X ist Chlor.

Bevorzugter Rest für R3 ist Halogen, insbesondere Chlor.

Ganz bevorzugte Verbindungen der Formel sind Verbindungen der Formel Ia und Ib.



Die erfindungsgemäßen Konjugate werden als Immunogene zur Herstellung von Antikörpern gegen Benzodiazepine eingesetzt. Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern gegen Benzodiazepine durch Immunisierung eines Säugetieres und Gewinnung der erzeugten Antikörper nach bekannten Verfahren, z.B. aus dem Serum oder der Milz, dadurch gekennzeichnet, daß ein erfindungsgemäßes Konjugat als Immunogen verwendet wird. Die Herstellung des Antiserums erfolgt nach bekannten Verfahren, vorzugsweise in Mäusen oder Schafen. Eine derartige Immunisierung ist beispielsweise in B. Dunkar, J. Agric Food Chem. 38 (1990), 433 - 437 und N.H. Ogodrow, J. Agric Food Chem. 38 (1990), 940 - 946 beschrieben.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Antikörper, die aufgrund Immunisierung mit den erfindungsgemäßen Benzodiazepinkonjugaten erhältlich sind. Diese Antikörper sind monoklonal oder bevorzugt polyklonal.

Die Herstellung von Antikörpern erfolgt durch die Immunisierung eines Versuchstieres mit dem Immunogen. Dieser Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens kann auf eine übliche, dem Fachmann bekannte Weise geschehen. Vorzugsweise verabreicht man das Immunogen dem Versuchstier in Kombination mit einem Adjuvans. Besonders bevorzugt verwendet man als Adjuvans Freundsches Adjuvans oder Aluminiumhydroxid zusammen mit Bordetella pertussis. Die Immunisierung erfolgt vorzugsweise über mehrere Monate mit mindestens vier Immunisierungen in vier- bis sechswöchigem Abstand. Die Injektion des Immunogens erfolgt vorzugsweise intraperitoneal.

Aus so immunisierten Tieren werden B-Lymphozyten gewonnen, die mit einer permanenten Myelomzelllinie fusioniert werden. Die Fusionierung erfolgt nach dem bekannten Verfahren von Köhler und Milstein (Nature 256, 1975, 495-497). Die hierbei gebildeten Primärkulturen von Hybridzellen werden in üblicher Weise, z.B. unter Verwendung eines handelsüblichen Zellsorters oder durch "limited dilution" kloniert. Es werden jeweils die Kulturen weiterverarbeitet, die in einem geeigneten Testverfahren, beispielsweise einem Enzym-Immuno-Assay (ELISA-Verfahren), positiv gegen das Benzodiazepin reagieren.

Die Antikörper zeigen eine hohe Kreuzreaktivität insbesondere gegenüber Temazepam, Oxazepam, Lorazepam, Bromazepam, Alprazolam und gegen Abbauprodukte wie Temazepam-Glucuronid oder -Benzophenon, Oxazepam-Glucuronid und Aminoflunitrazepam. Dabei weisen sie andererseits wenig Kreuzreaktivitäten mit der Linkerbrücke auf.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung des so erhaltenen Antikörpers in Immunoassays. Insbesondere werden die Antikörper an eine Markierung (z.B. ein Enzym, eine radioaktive Markierung oder ein Partikel wie Latex oder Metallsol) oder an einen weiteren Bindepartner (z.B. Streptavidin) oder an eine Festphase gebunden, verwendet.

Das Verfahren zur Bestimmung der Anwesenheit von Benzodiazepin oder Benzodiazepinmetaboliten unter Verwendung der erfindungsgemäßen Antikörper wird so durchgeführt, daß eine Probe, bevorzugt Urin, die auf Benzodiazepine untersucht werden soll, mit mindestens einem erfindungsgemäßen Antikörper, der gegebenenfalls markiert ist oder an eine Festphase gebunden ist oder mit einem weiteren Bindepartner an eine Festphase gebunden werden kann, kontaktiert wird und die Bildung des Antikörper-Benzodiazepin-Komplexes in einer geeigneten Weise, zum Beispiel über eine Markierung, bestimmt wird.

Bevorzugt wird der Immunoassay in Form eines heterogenen Immunoassays durchgeführt, besonders bevorzugt auf einem Chromatographieteststreifen, wie er beispielsweise in DE-OS 44 39 429 oder DE-OS 40 24 919 beschrieben ist (siehe Figur 1).

Ein solcher Teststreifen enthält bevorzugt auf einer Trägerfolie hintereinander angeordnete saugfähige Zonen: eine Analytaufgabezone (1), eine Konjugatzone (2), auf der ein markierter Bindungspartner und gegebenenfalls ein Bindungspartner mit einer spezifischen Bindestelle, z.B. Biotin, für die Abfangzone (3) untergebracht ist, eine Abfangzone (3), auf der ein Abfangreagenz für den Analyten oder ein Analytantikörper oder ein spezifisches Abfangreagenz für eine spezifische Bindestelle eines Bindungspartners, z.B. Streptavidin, aufgebracht ist, und eine Zielzone (4), in der nicht-abgefangene Markierung gemessen wird.

Wird der Immunoassay nach einem Sandwich-Prinzip durchgeführt, bildet sich nach Aufgabe des Analyten auf die Aufgabezone in der Konjugatzone ein Komplex von Analyt mit einem markierten Antikörper, der über einen weiteren Antikörper, der entweder in der Festphasenzone festphasengebunden ist oder dort über ein spezifisches Bindungspaar, zum Beispiel Biotin-Streptavidin gebunden werden kann, dort immobilisiert wird.

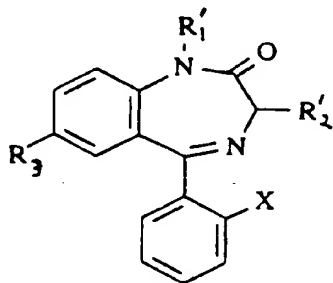
Bei einem kompetitiven Test konkurrieren Analyt und markiertes Analytanalogon um einen Antikörper, der in der Abfangzone festphasengebunden oder dort über eine spezifische Bindestelle festphasengebunden werden kann.

Bevorzugt wird der Immunoassay nach einem IEMA analogen Testprinzip durchgeführt. Hier befindet sich in der Konjugatzone ein markierter Antikörper im Überschuß zum Analyten. Überschüssige markierte Antikörper werden in der Abfangzone durch Analytanaloge abgefangen, während markierte Analyt-Antikörper-Komplexe in der Zielzone nachgewiesen werden.

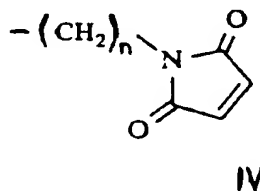
Als Markierungen kommen übliche Markierungen, wie Enzymmarkierung, Fluoreszenz-, Farbstoffmarkierungen in Frage, besonders Direktmarkierung, insbesondere Metallmarkierung, ganz besonders bevorzugt Goldmarkierung.

Der Immunoassay liefert schnelle und exakte Ergebnisse, die auch Abbauprodukte von Benzodiazepinen einschließt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Benzodiazepin-proteinkonjugate. Es ist dadurch gekennzeichnet, daß Benzodiazepin-Linkerverbindungen der Formel III mit einer Trägersubstanzverbindung, bevorzugt mit Polypeptidverbindungen, die mindestens eine Thiolgruppe enthalten, zu Verbindungen der Formel I umgesetzt werden. Dabei können die Polypeptidverbindungen von sich aus SH-Gruppen enthalten. Es können aber auch künstlich SH-Gruppen durch dem Fachmann bekannte Methoden in die Polypeptid-Verbindung eingeführt werden. Die Reste R₃ und X und n der Formel III haben dabei die für Formel I gegebene Bedeutung. R₁' ist Wasserstoff Methyl oder R', R₂' ist Wasserstoff, Hydroxy oder eine OR'-Gruppe, wobei entweder R₁' oder R₂' eine R'-Gruppe enthält und R' eine Gruppe der Formel IV bedeutet.



III

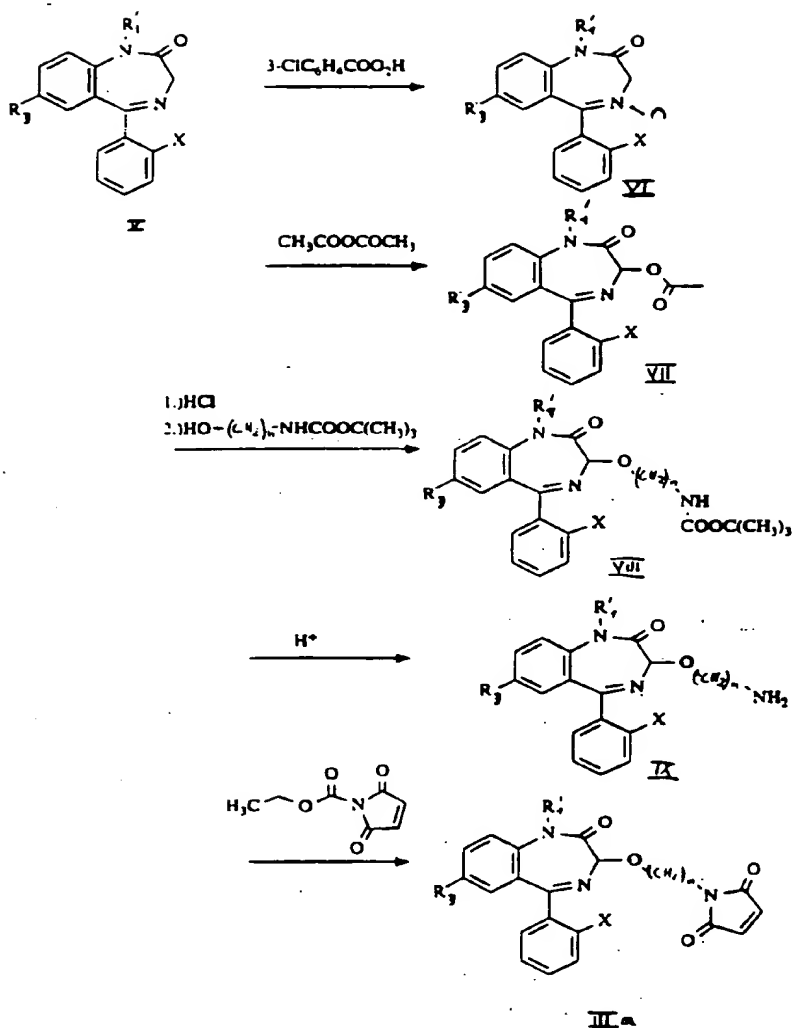


IV

Die Benzodiazepin-Linkerverbindungen der Formel III sind neu. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind daher diese Verbindungen und deren Verwendung zur Herstellung der erfindungsgemäßen Benzodiazepinproteinkonjugate.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Benzodiazepin-Linkerverbindungen der Formel III.

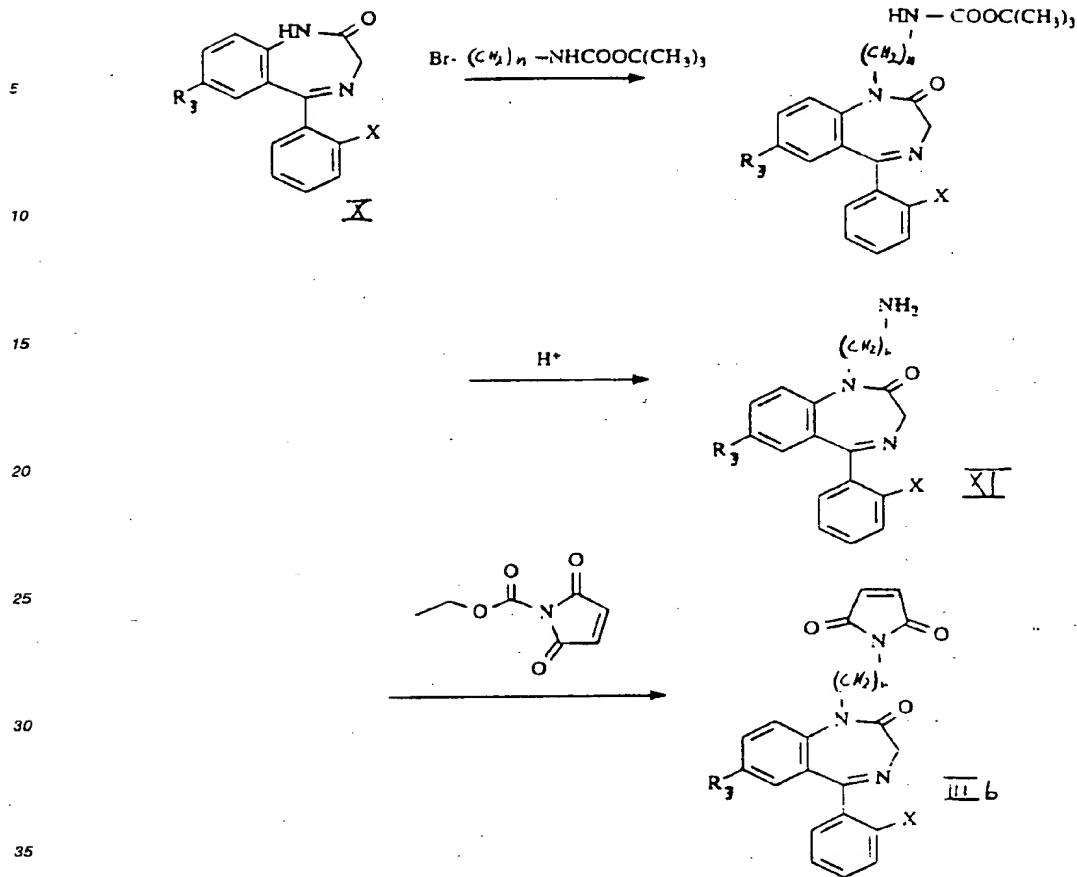
Ist in der Formel III R₂' eine OR'-Gruppe und R₁' eine Wasserstoff- oder CH₃-Gruppe, so werden die Verbindungen folgendermaßen hergestellt:



(Schema 1)

Benzodiazepine der Formel V werden beispielsweise mit Metachlorperbenzoesäure zu Verbindungen der Formel VI oxidiert und mit Essigsäureanhydrid unter Umlagerung acyliert (Verbindungen der Formel VII). Solche Verbindungen werden in US-Patent 4,083,948 beschrieben. Anschließend wird unter Säurekatalyse mit N-geschütztem Ethanolamin oder Propanolamin umgesetzt (Verbindungen der Formel VIII und IX). Mit beispielsweise Ethoxycarbonylmaleimid wird anschließend zu den Benzodiazepin-3-Oxyethylmaleimiden bzw. Oxypropylmaleimiden der Formel III mit $R_2'=\text{OR}'$ umgesetzt.

Ist dagegen in Formel III R_1' gleich R' , so wird eine Benzodiazepinverbindung der Formel X mit N-geschütztem Bromethylamin alkyliert und die Amidgruppe hydrolytisch zum Amin (Verbindung der Formel XI) gespalten. Die Bildung der 1-Ethylmaleimide der Formel III erfolgt beispielsweise durch Umsetzung mit Ethoxycarbonylmaleimid.



Beispiel 1

Immunisierung und Prüfung der Antiseren

5 Schafe werden mit Immunogene gemäß Beispiele 3 und 4 in Freund'schen Adjuvans immunisiert. Die Dosis beträgt 500 µg je Tier. Die Immunisierungen werden über 6 Monate oder länger jeweils in Abständen von 4 Wochen wiederholt.

Monatlich 1 x werden von allen Tieren Antiserum-Proben entnommen und auf Anwesenheit von Benzodiazepin-Antikörper untersucht. Die Durchführung dieser Messung ist in Beispiel 2 beschrieben. Für weitere Untersuchungen werden solche Antiseren ausgewählt, die in Verdünnung 1:10000 oder höher ausreichend hohes Meßsignal liefern (mindestens 100 mE nach 30 bis 60 Minuten Farbentwicklung).

Drei Monate nach Beginn der Immunisierung zeigten die Seren aller Tiere ausreichend hohes Signal.

Beispiel 2

Nachweis verschiedener Benzodiazepine

5 Verwendete Lösungen

Beschichtungspuffer: 50 mM Natriumbicarbonat; 0,09% Natriumazid; pH 9,6
 Inkubationspuffer: 10 mM Natriumphosphat; 0,1% Tween 20 (Fa. Brenntag, Best.Nr. 460761; 0,9% NaCl; 1%
 10 Crotein C (Fa. CRODA GmbH, Best.Nr. 38241422); pH 7,4
 Waschlösung: 0,9 % NaCl; 0,1 % Tween 20;
 Substratlösung: Substratlösung Enzymun (Boehringer Mannheim GmbH, Best.Nr.85742), enthält 1,9 mM
 ABTS und 3,2 mM Natriumperborat in Phosphat-Citrat-Puffer pH 4,4) mit 2mg/ml Vanillin.

Durchführung

15

Beschichtung:

Mikrotiterplatten (Maxisorp F96, Fa. Nunc, Best. Nr. 4-42404) werden mit Streptavidin (Boehringer Mannheim
 GmbH, Best. Nr. 976 539) beschichtet, das in der Konzentration 5µg/ml Protein im Beschichtungspuffer gelöst wird. In
 20 jedem Napf der Mikrotiterplatten werden 100 µl dieser Lösung pipettiert. Nach einstündiger Inkubation bei Raumtemperatur unter Schütteln wird die Lösung ausgeschüttet und die Platte dreimal mit Waschlösung gewaschen.

Synthese von Delorazepam-Biotinkonjugat (3)

25 92,4 mg (0,2 mmol) des Trifluoracetats von (2) werden in 10 ml THF gelöst und mit einer Lösung von 150,6 mg
 (0,24 mmol) Biotin-DDS (1) hergestellt (hergestellt nach PCT/EP 94/00195) in 5 ml DMF versetzt. Zum Reaktionsgemisch gibt man 50 µl Triethylamin und läßt 16 h bei 20°C rühren. Danach wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer unter Ölpumpenvakuum entfernt und der Rückstand in 20 ml Chloroform aufgenommen. Man wäscht zweimal
 30 mit je 20 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung und zieht anschließend das Chloroform am Rotationsverdampfer ab. Das feste Produkt 3 wird mit ca. 5 ml Essigester digeriert, abgesaugt und über Nacht im Exsikkator getrocknet.

Ausbeute: 21 mg (12% d. Th.) farblores, feinkristallines Pulver
 DC: Kieselgel, Essigester/Methanol 1/1 (v/v); R_f=0,48

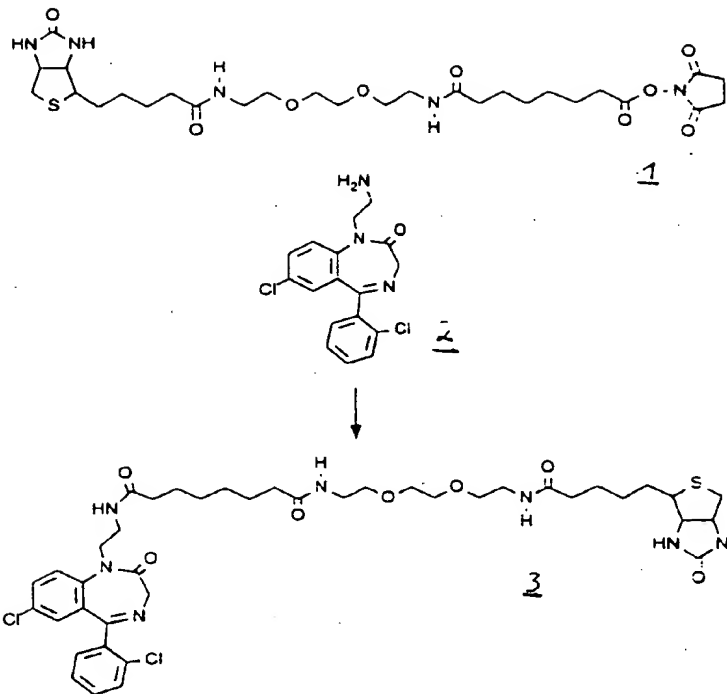
35 Das Konjugat Delorazepam-1-DSS-Biotin (3) wird in Inkubationspuffer ad 10 ng / ml gelöst. Die Nöpfe der Mikrotiterplatten werden mit je 100 µl dieser Lösung beschickt und anschließend inkubiert und gewaschen wie oben beschrieben.

40

45

50

55



Reaktion der Antikörper mit den Haptenen

Von jeder Benzodiazepin-Verbindung, die untersucht werden soll, wird eine Verdünnungsreihe in Inkubationspuffer hergestellt. Die Reihe enthält insgesamt 10 verschiedene Konzentrationen in Verdünnungsstufen 1:3, beginnend mit der Maximalkonzentration. Die Maximalkonzentrationen sind 1 µg / ml für Temazepam, Oxazepam, Lorazepam, Bromazepam, Alprazolam, Hydroxy-Alprazolam, Hydroxy-Triazolam und Amino-Flunitrazepam. Die Maximalkonzentration beträgt 10 µg / ml für Temazepam-Glucuronid, 2-Amino-4-chlorbenzophenon, Oxazepam-Glucuronid, Lorazepam-Glucuronid und 2-Amino-2',4-dichlorbenzophenon.

Zum Vergleich wird Inkubationspuffer ohne Hapten eingesetzt. Je 50 µl dieser Lösungen werden in den Näpfen der Platte vorgelegt.

Die Antiseren werden mindestens 1 : 10000 mit Inkubationspuffer verdünnt. Je 50 µl des verdünnten Serums werden in die Näpfe mit den Hapten-Lösungen gegeben und gemischt. Die Endkonzentration der Haptene und der Antikörper im Test ist damit halb so hoch wie die der eingesetzten Lösungen.

Inkubation (60 Minuten) und waschen wie oben beschrieben.

Reaktion mit dem Nachweis-Konjugat

Zum Nachweis der Antikörper, die über das Hapten-Biotin-Konjugat an die Festphase gebunden sind, dient ein Konjugat aus Meerrettich-Peroxydase und Kaninchen-Antikörpern gegen IgG aus Schafen. Das Nachweis-Konjugat wird mit Inkubationspuffer auf 20 mU / ml Peroxidase-Aktivität verdünnt und diese Lösung auf die Näpfe verteilt (100 µl / Napf).

Inkubation (60 Minuten) und waschen wie oben beschrieben.

EP 0 726 275 A1

Substratreaktion:

Alle Npfe werden mit je 100 µl Substratlösung gefllt und unter Schütteln inkubiert, bis die Farbentwicklung in den Proben ohne Hapten subjektiv ausreichend erscheint. Dann wird die Extinktion aller Npfe als Differenzmessung bei

Auswertung

Als positives Ergebnis (eindeutiger Nachweis des eingesetzten Benzodiazepins) wird die Senkung des Meßsignals um mindestens 20% gegenüber dem Leerwert ohne Hapten betrachtet. Die Benzodiazepin-Konzentration, die genau diesem Signalwert entspricht (cut-off-Wert) wird durch lineare Interpolation zwischen benachbarten Standards der Hapten-Reihe für jede der untersuchten Verbindungen ermittelt.

Ergebnisse:

Tabelle 1 zeigt die cut-off-Werte für eine Reihe von Benzodiazepin-Pharmaka und ihren Stoffwechsel-Derivaten, beispielhaft für die Antiseren von 3 oder 5 Schafen. Die Serumproben wurden 12 Monate nach Beginn der Immunisierung gewonnen.

Die Zahlen belegen, daß eine breite Palette von Benzodiazepinen völlig unterschiedlicher Struktur mit sehr guter bis ausreichender Sensitivität von allen drei Antiseren nachgewiesen werden kann.

Tabelle 1

Nachweis von Benzodiazepinen			
Angaben sind die Benzodiazepin-Konzentrationen (Nanogramm / ml), die im kompetitiven ELISA eine Signalerniedrigung um 20% gegenüber dem Leerwert ohne Hapten erzeugen.			
	Tier-Nummer (eingesetzte Serumverdünnung)		
Benzodiazepin-Verbindung	1 (1:14000)	2 (1:16500)	3 (1:11500)
Temazepam	0,13	0,24	0,35
2-Amino-4-chlorbenzophenon	64	68	69
Temazepam-Glucuronid	2,1	n.b.	n.b.
Oxazepam	0,29	0,26	0,41
Oxazepam-Glucuronid	7,5	8,7	11,0
Lorazepam	1,7	1,3	2,0
Lorazepam-Glucuronid	80	7,3	49
2-Amino-2',4-dichlorbenzophenon	270	160	130
Bromazepam	5,5	150	25
Alprazolam	0,09	0,54	0,10
Hydroxy-Alprazolam	0,47	5,0	0,34
Hydroxy-Triazolam	3,0	15	9,1
Amino-Flunitrazepam	6,0	0,42	4,1

Beispiel 3

Synthese von 7-Chlor-3-[2-(N-maleinimido)ethyl]oxy-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-Benzodiazepin-2(3H)on (IIIa)

1.

7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on-4-oxid (VI)

5.70 g (20 mmol) 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on (Fa.Sigma, Nr.T 8275) werden in 150 ml Dichlormethan gelöst und unter Rühren bei 20°C mit 13.8 g (40 mmol) 3-Chlor-peroxybenzoesäure (Fa.Aldrich, Nr.27,303-1) versetzt. Man läßt die Lösung 1.5 h bei 20°Citerrühren. Danach wird die Reaktionsmischung mit 200 ml 5% NH₃ und anschließend mit 200 ml 0.1 n NaOH gewaschen. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt und der verbleibende ölige Rückstand unter Erwärmen auf 40-45°C in 25 ml Isopropanol gelöst. Danach läßt man das Produkt unter langsamen Abkühlen auf Raumtemperatur kristallisieren. 2h nach beginnender Kristallisation wird das feste Produkt 2 abgesaugt und mit je 50 ml Isopropanol und 50 ml Diisopropylether gewaschen. Man trocknet abschließend über Nacht im Exsikkator über Paraffin.

Ausbeute: 3.30 g (55% d.Th.) farblose Kristalle.

DC: Kieselgel, Essigester/Petrolether 2/1 (v/v); R_f = 0.41

2.

3-Acetoxy-7-chlor-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzo-diazepin-2(3H)on (VII)

3.0 g (10 mmol) der Verbindung VI werden 5 h in 30 ml THF + 60 ml Acetanhydrid unter Rückfluß erhitzt. Anschließend wird die Lösung am Rotationsverdampfer zur Trocknen eingedampft und der kristalline Rückstand mit 50 ml Isopropylether digeriert. Man saugt ab und trocknet das Produkt 3 h am Hochvakuum bei 50°C.

Ausbeute: 3.27 g (99% d.Th.) farblose Kristalle.

DC: Kieselgel, Essigester/Petrolether 2/1 (v/v); R_f = 0.50

3.

N-(tert.-Butoxycarbonyl)ethanolamin

30.5 g (0.5 mol) Ethanolamin (Fa.Fluka, Nr.02400) werden in 300 ml Dioxan/Wasser 1/1 (v/v) gelöst und unter Eiskühlung tropfenweise mit einer Lösung von 109 g (0.5 mol) Di-tert.-butyldicarbonat (Fa.Fluka, Nr.34659) in 150 ml Dioxan versetzt. Man entfernt die Eiskühlung und läßt die Lösung unter Rühren auf Raumtemperatur kommen. Nach weiteren 18 h wird die Lösung am Rotationsverdampfer eingedampft, der ölige Rückstand in 250 ml Essigester gelöst und über ca.20 g Na₂SO₄ getrocknet. Nach Filtration wird abermals eingedampft und das ölige Produkt 3 h am Hochvakuum getrocknet.

Ausbeute: 80.2 g (99% d.Th.) farbloses Öl.

DC: Kieselgel, Essigester/Methanol 1/1 (v/v);

Detektion durch Besprühen mit Ninhydrin-Lösung; R_f = 0.74

4.

3-[2-(tert.-Butoxycarbonylamino)ethyl]oxy-7-chlor-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on (VIII)

1.5 g (5 mmol) der Verbindung VII werden 50 ml Chloroform (über Aluminiumoxid getrocknet) gelöst. Unter kräftigem Rühren bei 20°C leitet man 10 min über eine Kapillare in stetigem Strom (ca. 40-50 cm³/min) HCl-Gas durch die Lösung. Anschließend läßt man 18 h bei 20°C rühren. Dann wird die Reaktionslösung am Rotationsverdampfer zur Trocknung eingedampft. Der feste Rückstand wird in 20 ml Chloroform (über Aluminiumoxid getrocknet) gelöst und mit 960 mg (6 mmol) N-(tert.-Butoxycarbonyl)ethanolamin in 10 ml des gleichen Lösungsmittels versetzt. Man gibt 500 mg Nafion-NR 50 (Fa.Aldrich, Nr.30,938-9) zu und läßt 1 h bei 20°C rühren. Danach wird die Lösung filtriert, zweimal mit je 50 ml Wasser gewaschen und über ca. 5 g Na₂SO₄, wasserfrei, getrocknet. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt. Dann wird das Rohprodukt in einem möglichst geringen Volumen Essigester/Petrolether 2/1 (v/v) unter leichtem Erwärmen gelöst und durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Säule: 4 x 68 cm, Eluent: Essigester/Petrolether 2/1 (v/v)) gereinigt. Die entsprechenden Fraktionen werden gesammelt, das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt und das kristalline Produkt 2 h im Hochvakuum bei 50°C getrocknet.

EP 0 726 275 A1

Ausbeute: 1.22 g (55 % d.Th.) farblose Kristalle.
DC: Kieselgel, Essigester/Petrolether 2/1 (v/v); Rf= 0.44

5. 5

3-(2-Aminoethyl)oxy-7-chlor-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on Hydrochlorid (IX)

1.11 g (2.5 mmol) der Verbindung VIII werden in 10 ml 2 molarer HCl in Dioxan gelöst, wobei sich innerhalb weniger Minuten ein öliges Niederschlag bildet. Man läßt die Suspension 30 min bei 20°C stehen, dekantiert das Lösungsmittel und digeriert den Rückstand mit 20 ml Essigester, wobei sich das Produkt verfestigt. Man rührt die Suspension 1 h bei 20°C, saugt ab und trocknet das Hydrochlorid 4 h bei 40°C am Hochvakuum.

Ausbeute: 910 mg (96% d.Th.) farbloses, feinkristallines Pulver.
DC: Kieselgel, n-Butanol/Eisessig/Wasser 50/15/25 (v/v/v); Rf= 0.64

6. 15

7-Chlor-3-[2-(N-maleinimido)ethyl]oxy-1-methyl-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on (IIIa)

760 mg (2 mmol) der Verbindung IX werden bei 20°C in 10 ml gesättigter Natriumbicarbonat-Lösung suspendiert und unter Rühren mit 340 mg (2 mmol) N-Methoxycarbonylmaleinimid (Fa.Fluka, Nr.64940) versetzt. Nach ca 2-3 min bildet sich ein öliges Niederschlag. Nach weiteren 10 min gibt man 15 ml Tetrahydrofuran zu und läßt weitere 45 min bei 20°C rühren. Danach stellt man die Reaktionsmischung mit konz. HCl auf pH 6.0, extrahiert mit 50 ml Essigester und wäscht den Extrakt mit 2 x 50 ml Wasser. Die organische Lösung wird mit ca 5 g Na2SO4 getrocknet am Rotationsverdampfer eingedampft und das verbleibende Rohprodukt durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Säule: 2.5 x 50 cm, Eluent: Essigester) gereinigt. Die entsprechenden Fraktionen werden gesammelt, das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt und das verbleibende kristalline Maleinimid IIIa 3 h am Hochvakuum bei 40°C getrocknet.

Ausbeute: 315 mg (37% d.Th.) farbloser, feinkristalliner Feststoff.

DC: Kieselgel, Essigester; Rf= 0.49

¹H-NMR(CDC13): δ(ppm) = 3.37(s,3H;-CH3), 3.91/4.14(m,4H;-CH2-CH2-), 4.87(s,1H;-C3H-), 6.69(s,2H;-CH=CH-), 7.48(m,8H; Aromaten-H).

Beispiel 4

Synthese von 7-Chlor-5-(2-Chlorphenyl)-1-[2-(N-maleinimido)ethyl]-oxy-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on (IIIb)

1. 35

N-(tert.-Butoxycarbonyl)-2-bromethylamin

10.2 g (50 mmol) 2-Bromethylamin Hydrobromid (Fa.Aldrich, Nr.B6,570-5) werden in 100 ml Dioxan/Wasser 1/1 (v/v) gelöst und mit 15 g (20.6 ml) Triethylamin versetzt. Man kühlt auf 0°C und gibt unter Rühren tropfenweise eine Lösung von 10.9 g (50 mmol) Di-tert.-butyldicarbonat in 15 ml Dioxan zu. Die Reaktionsmischung läßt man langsam auf Raumtemperatur kommen und 18 hiterrühren. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer entfernt und der Rückstand in 200 ml Essigester aufgenommen. Man wäscht dreimal mit je 100 ml gesättigter Natriumbicarbonat-Lösung und abschließend zweimal mit je 100 ml Wasser. Die organische Lösung wird mit ca. 20 g Na2SO4 getrocknet, das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt und das ölige Produkt 3 h bei 40°C am Hochvakuum getrocknet.

Ausbeute: 12.0 g (98 % d.Th.) leicht bräunliches, zähes Öl.

DC: Kieselgel, Essigester; Rf= 0.90

2. 50

7-Chlor-1-[2-(tert.-Butoxycarbonylamino)ethyl]-5-(2-chlorphenyl)-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on

3.05 g (10 mmol) 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on (Fa.Sigma, Nr.D 7662) werden in 20 ml Dimethylformamid gelöst und unter Luftausschluß (N2-Atmosphäre) auf 0°C gekühlt. Die leicht gelbe Lösung wird mit 480 mg (20 mmol) Natriumhydrid (Suspension in Paraffinöl; Fa.Merck, Nr.818023) versetzt und 10 min bei 0°C gerührt. Dabei verfärbt sich die Reaktionsmischung nach Orange-Braun. Anschließend gibt man 2.69 (12 mmol) N-(tert.-Butoxycarbonyl)-2-bromethylamin zur Lösung und läßt allmählich auf Raumtemperatur kommen. Die Lösung wird 18 h bei 20°C gerührt, dann wird der Ansatz auf Eis gegeben. Der sich bildende Niederschlag wird abgesaugt und das Pro-

EP 0 726 275 A1

dukt 8 durch präparative Säulenchromatographie an Kieselgel (Säule: 4 x 68 cm, Eluent: Essigester) gereinigt. Die entsprechenden Fraktionen werden gesammelt, das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt und der verbleibende Feststoff 1 h am Hochvakuum bei 40°C getrocknet.

Ausbeute: 2.66 g (59% d.Th.) farbloses, feinkristallines Pulver.

DC: Kieselgel, Essigester; Rf= 0.67

3.

1-[2-Aminoethyl]-7-chlor-5-(2-chlorphenyl)-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)on Trifluoracetat (XI)

2.24 g (5 mmol) der Verbindung aus 2. werden in 50 ml Essigester gelöst und auf 0°C gekühlt. Unter Rühren gibt man tropfenweise 10 ml Trifluoressigsäure zu und läßt ca. 30 min nachrühren. Danach werden Säure und Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt und das Produkt XI 5 h am Hochvakuum bei 40°C getrocknet.

Ausbeute: 2.32 g (100% d.Th.) leicht gelbliches, feinkristallines Pulver.

DC: Kieselgel, n-Butanol/Eisessig/Wasser 50/15/25 (v/v/v); Rf= 0.74

4.

7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1-[2-(N-maleinimidoethyl)-1H-1,4-benzo-diazepin-2(3H)on (IIIb)

1.16 g (2.5 mmol) des Trifluoracetats XI werden bei 20°C in 15 ml gesättigter Natriumbicarbonat-Lösung suspendiert und unter Rühren mit 425 mg (2.5 mmol) N-Methoxycarbonylmaleinimid in 20 ml Tetrahydrofuran versetzt. Man läßt 1 h bei 20°C rühren. Danach stellt man die Reaktionsmischung mit konz. HCl auf pH 6.0, extrahiert mit 50 ml Essigester und wäscht den Extrakt mit 2 x 50 ml Wasser. Die organische Lösung wird mit ca. 5 g Na2SO4 getrocknet, am Rotationsverdampfer eingedampft und das verbleibende Rohprodukt durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Säule: 2.5 x 50 cm, Eluent: Essigester) gereinigt. Die entsprechenden Fraktionen werden gesammelt, das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer entfernt und das verbleibende kristalline Maleinimid IIb 3 h am Hochvakuum bei 40°C getrocknet.

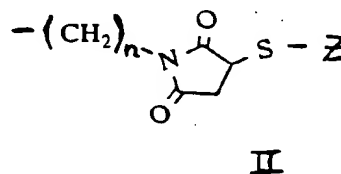
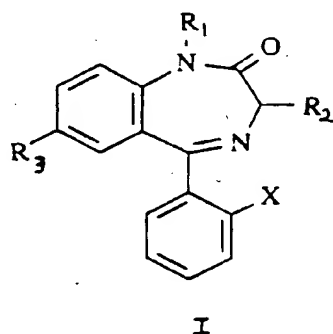
Ausbeute: 330 mg (31% d.Th.) farbloser, feinkristalliner Feststoff.

DC: Kieselgel, Essigester; Rf= 0.60

1H-NMR(CDCl3): δ (ppm) = 3.86/4.10(m,4H;-CH2-CH2-), 3.80/4.86 (AB-Signal,J= 12Hz,2H;-C3H2-), 6.70(s,2H; -CH=CH-), 7.32(m,7H; Aromaten-H).

Patentansprüche

1. Benzodiazepinproteinkonjugate der Formel I



in der R1 Wasserstoff eine Methylgruppe oder R darstellt,

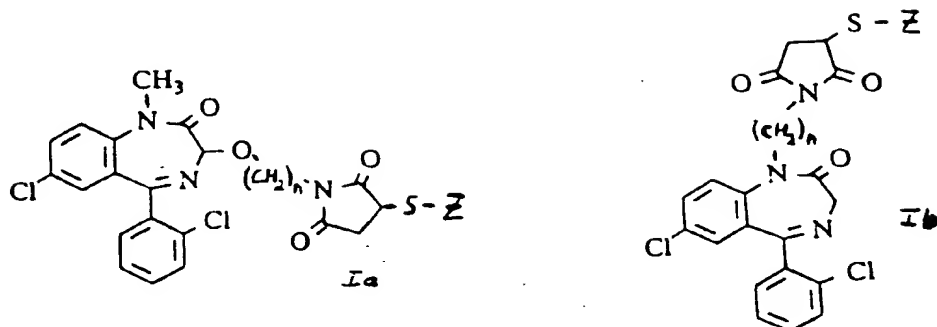
R2 Wasserstoff, Hydroxy oder eine OR-Gruppe darstellt, wobei entweder R1 oder R2 eine R-Gruppe enthält,

R3 Halogen, NO2 oder NH2 darstellt,

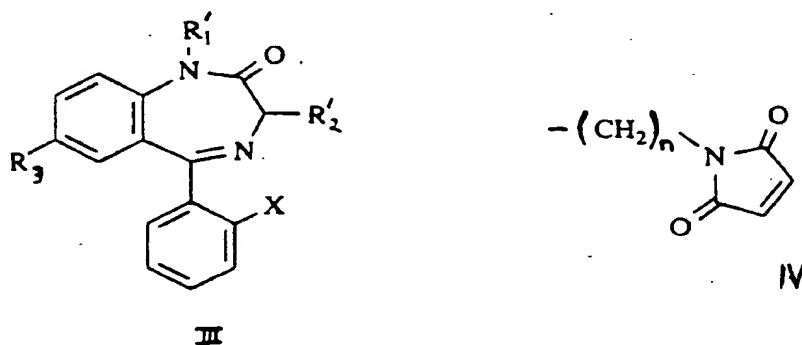
X Wasserstoff oder Halogen darstellt,

wobei R eine Grupp der Formel II darstellt, in der Z eine makromolekulare immunogen wirksame Trägersubstanz bedeutet, und n 2 oder 3 ist.

2. Benzodiazepinproteinkonjugate gemäß Anspruch 1 mit der Formel Ia oder Ib



3. Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern gegen Benzodiazepine durch Immunisierung eines Säugetieres und Gewinnung der erzeugten Antikörper nach bekannten Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß ein Konjugat gemäß Anspruch 1 oder 2 verwendet wird.
4. Antikörper, hergestellt nach einem Verfahren gemäß Anspruch 3.
5. Verfahren zur immunologischen Bestimmung der Anwesenheit von Benzodiazepinen oder Benzodiazepinmetaboliten in einer Probe durch Kontaktieren einer auf Benzodiazepine zu untersuchenden Probe mit einem Antikörper und Bestimmung des Antikörper-Benzodiazepin-Komplexes in einer geeigneten Weise, dadurch gekennzeichnet, daß als Antikörper ein Antikörper gemäß Anspruch 4 verwendet wird.
6. Verwendung der Konjugate gemäß Anspruch 1 oder 2 als Immunogene zur Herstellung von Antikörpern gegen Benzodiazepine.
7. Verwendung der Antikörper gemäß Anspruch 4 in Immunoassays.
8. Verfahren zur Herstellung der Benzodiazepinproteinkonjugate gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß Benzodiazepinlinkerverbindungen der Formel III

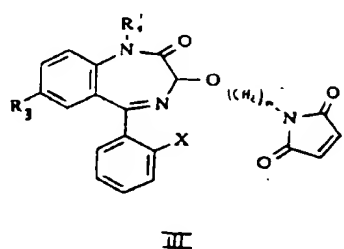
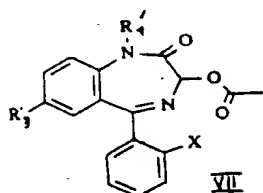
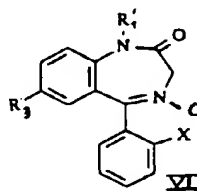
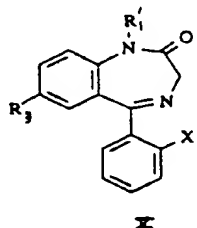


- mit Polyaminoverbindungen, die mindestens eine Thiolgruppe enthalten, umgesetzt werden, wobei R₁', Wasserstoff, Methyl oder R₁' darstellt, R₂' ist Wasserstoff, OH oder OR₁' wobei entweder R₁' oder R₂' eine R₁' Gruppe enthält, R₁' eine Gruppe der Formel IV bedeutet, R₃ Halogen, NO₂ oder NH₂ darstellt, X Wasserstoff oder Halogen darstellt.
9. Benzodiazepin-Linkerverbindungen der Formel III gemäß Anspruch 8.

10. Verfahren zur Herstellung der Benzodiazepinlinkerverbindungen der Formel III gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß

a) wenn R₂' eine OR' Gruppe ist

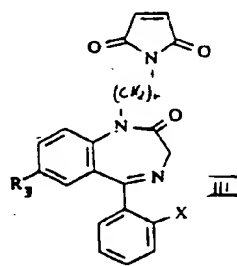
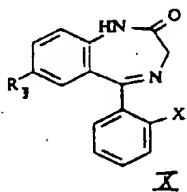
Verbindungen der Formel V zu Verbindungen der Formel VI oxidiert, diese zu Verbindungen der Formel VII acyliert, mit N-geschütztem Alkylamin und Alkoxy-carbonyl-maleimid zu Verbindungen der Formel III umgesetzt wird



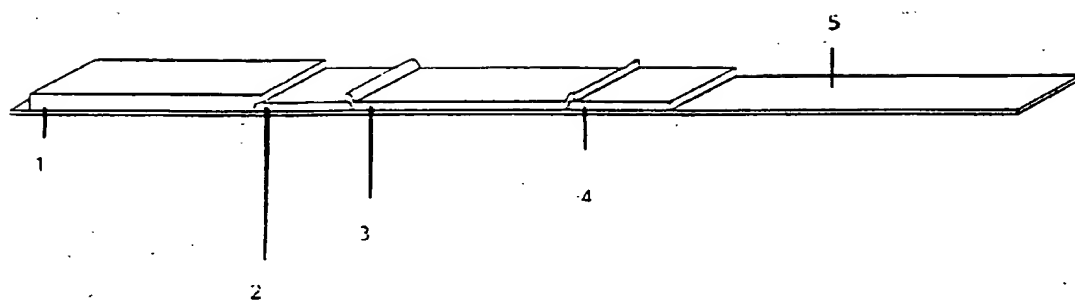
oder

b) wenn R₁' eine R' Gruppe ist.

Benzodiazepine der Formel X werden mit N-geschütztem Halogenalkylamin alkyliert, die Schutzgruppe abgespalten und mit Alkoxy-carbonyl-maleimid zu Verbindungen der Formel III umgesetzt.



Figur 1





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 96 10 1315

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Y	WO-A-93 20067 (BIOSITE DIAGNOSTICS INCORPORATED) * das ganze Dokument *	1-10	C07K14/00 C07K16/44 G01N33/94 G01N33/531 C07D403/12 C07D403/06
Y	WO-A-90 15798 (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) * das ganze Dokument *	1-10	
Y	BIOCONJUGATE CHEMISTRY, Bd. 3, Nr. 1, 1992, WASHINGTON DC, US, Seiten 2-13, XP000261480 M. BRINKLEY: "A brief survey of methods for preparing protein conjugates with dyes, haptens, and cross-linking reagents" * das ganze Dokument, insbesondere Seite 5, rechte Spalte, Absatz (b) *	1-10	
Y	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 37, Nr. 16, 5. August 1994, WASHINGTON DC, US, Seiten 2609-18, XP002002284 Y. ARANO ET AL.: "Maleimidoethyl 3-(tri-n-butylstannyl)hippurate: a useful radioiodination reagent for protein radiopharmaceuticals to enhance target selective radioactivity localization" * das ganze Dokument *	1-10	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.4) G01N C07D C07K
Recherchenamt: DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche: 7. Mai 1996	Prüfer: Allard, M
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer andern Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

EPO FORM 150 (01.92) (P4/C01)